PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

02-018327

(43)Date of publication of application: 22.01.1990

61) htCl

CO1G 25/00 CO4B 35/48

Q1)Application number: 01-120615

(71)Applicant:

ALLED SIGNAL NC

(22)Date of filing:

16.05.1989

(72) Inventor:

YAMAN & JEAN

FANELLIANTHONY J HAG STEPHEN

LIBELI

MARSH GARY

(30) Priority

Priority number : 88 194357

Priority date : 16.05.1988

Priority country: US

64) PRODUCT DN OF ZRCONA-ALUM NA AND PRODUCT THEREOF

67) Abstract:

PURPOSE: To obtain a ZrO 2-A 20 3 having a fine particle diameter and high in density, bending strength and fracture toughness with a simple method by coprecipitating hydrated oxide of ZrO 2 and A 120 3 obtained from a mixture of a large quantity of an A I salt with a small quantity of a Zr salt, heating the generated gel under pressure and solidifying the solid particle obtained by drying.

CONSTITUTION: An Alsalt (e.g. AICB) and a Zr salt (e.g. ZrOCB) of starting materials are mixed with each other so as to contain about 5-40 vol% ZrO2 in the ZrO2-A 2O3 (ZTA). Next, the hydrated oxide of ZrO2 and A 2O3 is coprecipitated by mixing a base for precipitation consisting of ammonia water or the like with an aq. solution of the mixture. The resultant coprecipitate is separated from the reaction liquid and cleaned particularly with deionized water. Next, after the cleaned material is diluted with an adequate liquid such as water to produce a gel, the gel is dried by heating under pressure and the resultant solid material is solidified. In result, the objective high toughness ZTA is obtained.

EGAL STATUS

[Date of request for exam ination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appealagainst examiner's decision of rejection]

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

Date of extinction of right]

Copyright C): 1998,2003 Japan Patent 0 ffice

⑩日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

²² 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-18327

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)1月22日

C 01 G 25/00 C 04 B 35/48 7202-4G 7412-4G

審査請求 未請求 請求項の数 12 (全8頁)

図発明の名称 ジルコニアーアルミナ製造法およびその製品

②特 願 平1-120615

②出 願 平1(1989)5月16日

優先権主張 201988年5月16日 30 米国(US) 30 194,357

@発 明 者 ジーン・ヤマニス

フアネリー

米国、ニュー ジャージー 07960、モーリスタウン、フ

エアモント アペエニユー 38

⑩発 明 者 アンソニー・ジェイ・

米国、ニュー ジヤージー 07866、ロカウエイ、アツバ

ー・ マウンテン アヴエニユー 63

⑦出 顋 人 アライド・シグナル

インク

米国、ニュー ジャージー 07960 モーリス カウンテ

イ、モーリス タウンシップ、コロンピア ロード アン

ド パーク アヴエニュー(番地なし)

④代 理 人 弁理士 加藤 朝道最終頁に続く

明 知 書

1. 発明の名称

ジルコニアーアルミナ製造法およびその製品

2. 特許請求の範囲

- (1) 大量のアルミニウム塩と少量のジルコニアおよびアルミナの水和酸化物を共沈させて共沈物が固体粒子として被相中に分散しているゲルを作成し、 該被相の臨界温度および臨界圧力以上にゲルを加熱加圧し該共沈ゲルを乾燥して被相を気がに変換し、次いで固体粒子を被相から分離し、 さらに得られた固体粒子を固化する工程を含むことを特徴とする高靭性ジルコニアアルミナの製がハロゲン化塩であることを特徴とする請求項第1項記載の製造法。
- (3) 沈殿用塩基としてアンモニアが溶液として混合塩溶液に混合されることを特徴とする請求項第

- 1又は第2項記載の製造法。
- (4) 該塩の混合物は更にイットリウム塩を含むことを特徴とする請求項第1~3項の一に記載の製造法。
- (5) 前記共沈物のゲルは連続的に製造され、次に 圧力第1処型工程に供給され、次いで加熱第2工程に供給され臨界圧力と臨界温度以上で処理され ることを特徴とする請求項第1~4項の一に記載 の製造法。
- (B) 該被相が水性溶媒であることを特徴とする請求項第1~5項の一に記載の製造法。
- (7) 前記固体粒子は固化状態で約5~約40容量%のジルコニアを含むことを特徴とする請求項第1~6項の一に記載の製造法。
- (8) 前記固体粒子は固化状態で約10~約90容量%のアルミナと約10~約30容量%のジルコニアを含むことを特徴とする請求項第7項記載の製造法。
- (9) 前記固体粒子は固化状態で約75~約85容量%のアルミナと約15~約25容量%のジルコニアを含むことを特徴とする請求項第8項記載の製造法。

(10)該イットリウム塩はジルコニアに対し約1~約12重量%存在することを特徴とする請求項第4項記載の製造法。

(11) 該液相は主として水混合性の有機角煤であることを特徴とする請求項 1 ~ 10の一記載の製造法。

(12) 放液相は主としてイソプロパノールである請求項 1 ~ 10の一記載の製造法。

3. 発明の詳細な説明。

(産業上の利用分野)

本発明は低費用でかつ簡単な方法で極めて微小粒径で高密度、高曲げ強度、高破壊靭性を有する高靭性ジルコニアアルミナをつくる製造法に関するものである。

(従来の技術及び問題点)

高靭性ジルコニアアルミナ(即ちジルコニアにより高靭性化したアルミナ以下2TAと称する)は積々の極端な環境条件の下で使用される高強度のセラミックスである。アルミナの連続マトリックス中のジルコニアからなるセラミックスは一般

これに関し種々の特許があり、アルミナマト リックス中に内部分散した微細(サブミクロン範 囲の)粒径のジルコニアを使用することが提案さ れている。

- ℧S特許 - 4・218・253はアルミナマトリックス中 に内部分散したサブミクロンの範囲の準安定な正 方晶系ジルコニア粒子を使用することを開示して、 いる。そしてこれら微和粒子は微小き裂を必要 とせずに強度と破場靭性の両者が良好なセラミッ ク焼結体を与えると主張している。US特許 4.316.984は前記US特許 4.218.253と類似して いてイットリアのような各種安定剤を添加する ことにより粒径の大きなジルコニアが安定な単斜 晶系へ転移することなく, 使用できることを 開示している。上述した 2 つの U S 特許の目的は クラックが生じた時準安定な正方晶系ジルコニア (2rO₂)はクラック端で安定な単斜晶系構造 に転移し、これにより材料全体の破壊靭性が増大 するという理論に基づき、いずれも窒温で準安定 な正方晶系のジルコニアを形成することを目的と

に優れた破域靭性を有するが、機械強度が劣るということが知られている。適切な強度を維持しながら、高靭性を得ることに、この技術分野では今路に関心がよせられている。

破場制性と曲げ強度はセラミックマトリックス の極度に微小なき裂と関係があることを米国 (US) 特許 4.298.885は投案している。即ちこ の符件ではセラミック酸化物を適切な粒径まで 混式粉砕することによりセラミック粉末を製造す る。そして、ジルコニアは平均2~15μの数集塊 まで粉砕し、一方アルミナはサブミクロンの範囲 に初砕している。この場合焼精温度から室温迄冷 却した時,準安定な正方晶系結晶状態は安定な状 態へと相転移(付随して容積が増大する)し、マ トリックス内に分散したジルコニア粒子によりマ トリックス中に微小き裂が生じる。しかしこの微 小き裂による破壊靭性の増大は、曲げ強度の減少 を生ずる。この現象は所図の拉径を得るため、話 大な粉砕時間および粉砕エネルギーに依存してい る。

している。

US特許 4.314.827は研修材用の許容できる程度に高密度のセラミックス(例えばアルミナとマグネシア)マトリックスを作るため乾燥後、机く粉砕(約 150畑に粉砕)したジルコニアゲルを使用することを開示している。この場合、ジルコニアゲルはジルコニルアルカナートと消化(peptlzed)アルミナ1水和物から作ったものである。

とかできないという欠点がある。

日本侍公昭54- 25523はジルコニアセラミック ス製造の1方法として、共沈(歳)物を使用する ことを提案している。この方法は先駆物質として の硝酸塩またはオキシ塩化物等のジルコニウム `(ないしジルコニア) 塩に安定剤としての塩また は酸化物を添加したものをアンモニア水溶液で共 沈させる方法である。このようにして共沈した粉 末は有機溶剤を加えて共沸蒸溜により無水物とさ れる。そして残留する有機溶剤は大気圧下 150℃ で乾燥して除去する。

US特許 4.501.818は無水エタノール中でジル コニアとイットリアをNaOHで共沈させること を開示している。そして沈殿物は乾燥し、水洗 し、再び乾燥する。この特許の目的は遮過をしな くても焼秸可能な粉末を得ることにあった。しか しくり返し乾燥することと,無水エタノールを必 要とするためこの方法は多くの工業的応用には不 適当である。

〔 発明が解決しようとする課題〕

水和酸化物とアルミナの水和酸化物を共沈させて 共 沈 物 の 液 体 ゾ ル (な い し , 共 沈 物 が 固 体 粒 子 と して液相中に分散しているゲル)を作成し、この ソル(ないしゲル)を連続工程かパッチ工程の何 れかで、液相の確界温度と臨界圧力以上に加熱加 圧して液相を気相に転移し、次いで固体粒子を液 相から分離し、得られた固体粒子を固化すること を特徴とする方法である。

更にまた、本発明によると上述製造法で得られ た製品が提供される。

以下本発明を具体的に説明する。

本発明の製造法は高靭性ジルコニアアルミナの 製造法であって、この場合得られる高靭性ジルコ ニアアルミナ中にはジルコニアが約5~約40容量 %, 好ましくは10~30容量%, 最も好ましくは15 ~ 25容量%存在し、アルミナは約80~約95容量% 好ましくは70~80容量%,最も好ましくは75~85 容量%存在する。2102は5容量%未満では最 終焼結体の靭性の改善が不十分であり、40容量%

上述した努力にも拘らず、均一分散した微細粒 子で、高密度、高曲げ強度、高破壊靭性を有する 焼 粘 可 能 な 2 T A 粉 体 を 得 る た め の 簡 単 な 方 洗 か 現在の技術ではなお求められている。

従って本発明の一般的目的はこの技術分野にお いて上述した問題を解決することにある。

本発明の特定の目的は高靭性ジルコニアアルミ ナ製造のため均一分散した粉末を得ることにあ る。

本発明の他の目的は粉末を混合段階や他の複雑 なプレンド段階を必要とすることなく。先駆物質 溶液から微細な分散2TAを簡単に直接製造でき る方法を得ることにある。

本発明のさらに別の目的は曲げ強度と破壊靭性 の両方が役れた焼結体に焼粘可能な2TA粉束を 得ることにある。

〔課題を解決するための手段〕

本苑明によれば下記の高靭性ジルコニアアルミ ナの製造法により、上記目的を達成する。この製 遺法は、大量のアルミニウム塩と少量のジルコニ

ウム塩の混合物に沈澱用塩基を混合しジルコニア をこえると靭性はそれ以上余り増大しないにも向 らず比重が大きくなりかつコスト増大になる。 ZrO210~30容量%, 15~25容量%は、夫々, 焼精体の高強度、高靭性の組合せ上好ましいレン ジ,その最高レベルを与える最適レンジである。 更にイットリアはZr02 基準重量当り約1~約 12血量%, 好ましくは約2~約5型量%存在して もよい。

> そしてジルコニア安定剤としてはイットリア以 外のものも本発明の方法では使用できる。1例と して公知のCaO、MgOや希土類元素の酸化物 (例えば CeO_2) があげられる。

> 更にアルミナ中の分散相としてジルコニアのか わりにハフニアまたはハフニア/ジルコニア混合 物も使用可能である。

> またアルミナは少量の酸化マグネシウムを含ん でいてもよい。少量の酸化マグネシウムはアルミ ナの先駆物質である市阪の塩中には屡々存在す る。しかし場合によっては酸化マグネシウムを更 に添加してもよく、通常は粒子生長を妨止するた

め 0.2 重量%までの酸化マグネシウムが使用される。酸化マグネシウムは先駆物質の塩として添加し、共沈でき、また、酸化物、または水酸化物として直接沈澱液や沈澱したゲル中に添加することもできる。酸化マグネシウムの先駆物質としては倒えば硝酸マグネシウム、塩化マグネシウム、酢酸マグネシウムも用いられる。

セラミック粉末組成物は低コストのアルミニウム塩とジルコニウム塩(必要な場合さらにイットリウム塩とマグネシウム塩)から製造できる。 一般に最も広範囲に使用される塩にアルシウムを増から、ないの塩のの塩、 倒えば 硝酸塩のような しのも使用可能である。

塩基としては塩と反応しかつ共沈した場合酸化物を生成する塩基は何れも使用できる。好ましい塩基はアンモニアであり、アンモニアは殊に沈澱溶液が水である場合に好適である。この技術分野

う。しかし溶媒、または溶質を含む溶液のいかなるものも製品セラミックスと適合性を有し、乾燥工程で昇離し、かつ他の点でも本発明の方法に悪影影響を及ぼさないならば使用できる。また沈澱反応の際の副産物(例えばNH₄ C'l)を溶解するが発性溶媒のいかなるものも洗練溶媒として適切である。

洗條後の沈澱物は次に適当な液体で稀釈をとれる。ゲル生成液体溶媒の何れかである。水性溶媒の何れを使用しても、設用溶媒の何れを使用しては沈澱用溶媒は洗條用溶媒はおよび/または沈澱用溶媒は洗りであることが一般に望まる可能な消費の両方が水性である頃に、一般ないである。この場合、水と混合可能な溶媒は同様によができる。この場合、水と混合可能な溶媒を使用することができる。この場合、水と混合可能な溶媒を使用がある。この場合、水とに対しては、例えばメタノール、等のでは、例えばメタン・のででは、例えばメタン・のででは、例えばメタン・のではない。のでは、例えばメタン・のでは、例えばメタン・の通過には、例えば、のの通過には必要には必要にある。他の組合とは Handbook of Chemistry

で公知の他の溶媒/塩基系のものを使用すること も本発明では可能である。例えばアミン、置換されたアミン、カルバミド、アンモニア化合物も塩 基として使用できる。

NaOHのような無機塩基も使用できるが、残留ナトリウムイオンはセラミック製品の性質を低下する汚染物であることが知られている。

共沈後の共沈融物は反応液から分離し洗涤される。洗涤は好ましくは脱イオン水を用いて行な

and Physics (C.R.C.Press, 1974), pp c-720-722 等の参考文献をみて使用することができる。イソプロパノールは沈澱溶液および/または洗蜂溶液が水性またはアルコール溶液である時の好ましい稀釈溶媒である。

適切な稀釈溶媒の選択は、次段階の乾燥工程に依って決められる。この理由は乾燥工程の温度と 圧力は稀釈溶媒の、また洗練および/または共沈の際の残留溶媒の、臨界圧力と臨界温度以上を必要とするためである。

乾燥工程はゲル生成後直ちに行なわれる場合と ゲルを2TA予備が必要とするまで貯蔵してその 後で行われる場合がある。

ゲルは次に乾燥させて所望の粉末、即ちジルコニアとアルミナ混合物を生成させる。本発明の乾燥は高温、高圧で行われ、液体と固体を分離する工程である。この乾燥工程は連続式またはバッチ式の何れかであって、ゲルの臨界温度および臨界圧力以上に加熱、加圧して行われる。

このような温度および圧力下ではゲルの溶媒相

本発明の分離工程では、温度は一般に溶媒の臨界温度により決定される。一般に乾燥は溶媒の臨界温度より約10~約100℃、好ましくは約20~約60℃高い温度で行なわれる。乾燥工程の圧力は臨界圧より一般に約5~約25気圧、好ましくは約5~10気圧高くする。

固体と液体の分離は第1図に図式的に示した装置を使用して連続的に行なわれる。ゲルはタンク 1に貯蔵され、次にパイプ12を通ってポンプ2へ

を起こすことなく使用できる。本発明に適する従来の調節バルブとしては軸と弁座の改良された摺動軸式の調節弁がある。

サイクロンはそのアペックス部から受器(集座室) 6 に固体粉末を放出する。セラミック粉体を

供給される。ポンプ2は高圧ダイヤフラム型容積圧縮式ポンプ(ゲル用ポンプ)であり、ゲルの氏力をゲル溶媒相の臨界圧以上の圧力まで上昇する。加圧されたゲルは次にバイプ12を通り、超降界容器(Super critical vessel臨界温度以上で処理する容器)3に導入される。この容器3は縦型容器で、少くとも1個の定温浴中に浸漬されている。

場合により随伴するガスはサイクロンのオーバフロー出口を経てパイプ15から放出される。出口パイプ15にはフィルタ 7 と 8 で残留粉末を最終除去するのに適した温度にするためジャケットを取付けることができる。そしてガスの温度はフィルタで許容される最大温度(140℃)以下である。本発明の工程は定期的に停止してフィルターを取換える。

フィルタ 7 および 8 で 濾過したガスは溶媒コンデンサに送入し、溶媒を凝縮させるのが好ましい。溶媒は次に再循環用や、適切な用途や、適当な処理のために使用される。

[本発明の効果]

乾燥工程で回収された粒子は従来法、例えばスリップキャステングで2TA成形体にし焼精される。得られた2TA焼精体は曲げ強度と破壊靭性の両方が優れている。更に本発明の製造法で得られる微和粒子による焼精体は同一成型法および同一条件を用いた従来の粒径の大きい粒子の焼精体よりも高密度である。また本発明の製品は微小き

殺がないという特徴がある。

本発明の製造法および本発明で得られた製品は以下の実施例により説明される。なお、これらの実施例は単に説明のためのものであり、本発明の範囲を限定するものでなく、各種の変更が可能であることを批記されたい。.

実施例

实施例 1

下記の溶液が準備された。

溶液A: Y₂O₃ 換算5.8 g 当 量を含むY C L₃ 溶液 38 g を準備し、これを投搾し乍らZ r O₂ 換算 180 g 当量を含むZ r O C L₂ 溶液 800 g に添加した。得られた溶液にA L₂O₃ 換算 434.8 g 当量を含むA L C L₃ 溶液 4063.5 g を 批拌し乍ら添加し溶液 A を得た。

溶液B: 濃NH₄ OH 5.4 l を脱イオン水 (DI水) 1.0 l に添加して得た。

溶液 C: D I 水 4 & をコウルズ (Covies) ミキサーを用いて1000 rps で投搾したもの。

溶液AおよびBを溶液Cの乱流域に添加し、

第 1 表 焼成温度 (3時間保持) が比表面積および結晶形に及ぼす影響。

温度	比表面積 (m/g)	アルミナ相	ジルコニア相
無加熱	249	パイエライト。	非品質
		ベーマイト	
800	158	7	正方晶系
950	90	θ, σ	正方晶系
1100	39	α, θ	正方品系
1250	8	a,痕跡 θ	正方晶系,
			痕跡の単斜晶系

郊 2 表

焼成およびポールミル粉砕が粒子分布に及ぼす影響。

温	度 ポールミル		累積粒径分布 (Jun)		
	(°C)	粉砕時間(II)	33 %	50 %	87 %
	1210	3	0.42	0.60	0.84
	1210	24	0.33	0.50	0.72
	1250	3	0.74	0.90	1.10

得られたスラリーのpilを常に 9.6以上に維持されるようにした。pil 9.6以上ではスラリー粘度は低く, ミキサーによる激しい混合が可能である。なお, 溶液 C に対する溶液 A および B の添加は約15分を要した。 符られた白色ゲルは更に 80分 投 P しゲルの完全な混合を確認した。 このゲルは次に D I 水で数回洗 係し, イソプロパノールを添加して, 最終液体はイソプロパノール中に約20重量%の水が含まれるようにした。 得られたスラリーはスラリーD と名付ける。

スラリーDの1部は第1図に示した連続工程で処理した。系内の全圧は約 102気圧に維持され、 調節バルブ入口の温度は 330℃に保持された。約 末(AG9938)合計 980gが得られた。粉末の若

(以下余白)

実施例2

次の溶液を準備した。

溶液A: Y₂O₃換算5.8 g 当量を含むYCl₃溶液48.8gを準師し、これをZrO₂換算180g当量を含むZrOCl₂溶液 800gに投件しながら添加した。得られた溶液にAl₂O₃换算 434.8g 当量を含むAlCl₃溶液 4.101.2gを探押しながら加え、溶液Aを得た。

商被B: 濃NH₄ OH 5.0 &

実施例1と同様にして、溶液AおよびBを溶液Cの乱流域に加え、得られたスラリーpilを常に8.6以上に維持するようにした。pil 8.6以上ではスラリー粘度は低く、ミキサーで激しい撹拌をなすことが可能である。なお溶液Cに対する溶液AおよびBの添加時間は約35分要し、ゲルの完全な混合を確認した。このゲルは次にD1水で数回洗饭し、インプロパノールで稀积した。この得られたスラリーはスラリーDと名付ける。

スラリーDの1部は第1図に示した連続工程で処理された。系の全圧は約 102気圧に維持され、

岡節パルプ入口の温度は 820℃に保持された。

粉末(AG9962)の全量は 825g であった。生成した粉末は比表面積 210㎡/g であった。粉末を1200℃で6時間仮焼した結果, 比表面積は12.2㎡/gで, これをボールミルで7時間粉砕した場合の平均粒径は 0.4畑であった。

夹施例3

実施例 2 の粉末は1273でで 6 時間焼成した。この粉末の1部は次の通り、スリップキャステングのためのスラリーを製造した。 D I 水 80g、水酸化アンモニウム 2 cc、 0.5% ダーバン (Darvan) C 0.15gとミリングメディア1000gを含むボリエチレンポット中に粉末 120gを入れた1 %になチレンポット中に粉末を基準として1 %になる計24時間まで連続的に行なった。 得られたスラリングの間まで連続的に行なった。 では、スリップキャステングは規定の固形分を有し、スリップキャステングは規定の固度で1時間焼精した。 第3 表は焼精フィックの密度と機械的性質を示す。

9 … 溶媒コンデンサ 10 … 受器

.

.

. .

.

出願人アライドーシグナルインク代理人弁理士加 藤 朝 道

坊 3 表 ジルコニア強化アルミナの機械的性質

焼結温度 で	密度%対 理論密度	疑 皮 (kg/=1)	曲げ強度* (ksi)	破壞靭性 (MPa. 。)
1525	96.2	1476	107	4.2
1575	97.0	1520	110	4.5

* modulus of rupture (MOR) 1 ksi = 6.8948 MPa

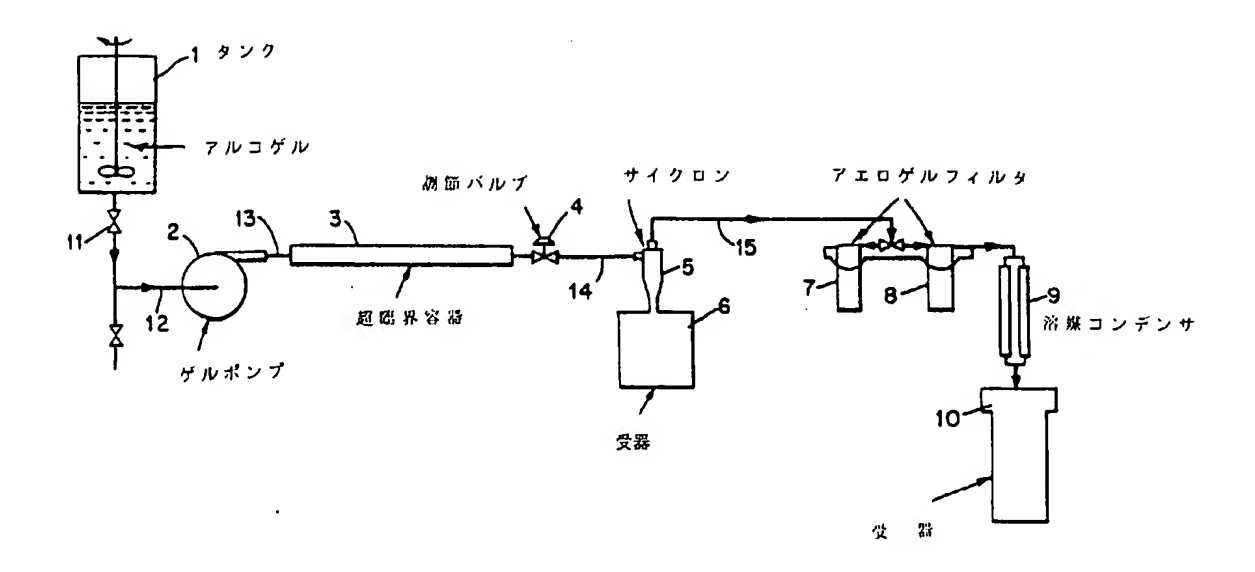
本発明の具体例はここに開示された明細書または実施例を参照すると当業者には明白である。本発明の明細書と実施例は単なる1例であって,本

4. 図面の簡単な説明

第一 図は本発明の好ましい実施態様による乾燥 工程の図である。

1 … タンク 2 … ゲルポンプ 3 … 超臨界容器 4 … 調節パルブ 5 … サイクロン 6 … 受器

7. 8 ... アエロゲルフィルタ



第1頁の続き

愛発 明 者 ステフェン・ヘイグ 米国、ニュー ジャージー 07940、マデイソン、キネイ

ストリート 41 ⑫発 明 者 ベ イ リ ー ・ リ 米国、ニュー ジヤージー 07960、モーリスタウン、リ

ンフィールド ドライブ 8

⑩発 明 者 ゲイリー・マーシュ 米国、ニュー ジャージー 08867、ピッツタウン、ペリーヴィル ロード (番地なし)、ピーオーポックス 218